# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



⑩ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭63 - 233798

@Int\_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

@公開 昭和63年(1988)9月29日

12 P 12 N 12 P 12 R 19/32 15/00 С CC 19/32

Z-7236-4B A-8412-4B

審査請求 未請求 発明の数 2 (全9頁)

公発明の名称

5′ーグアニル酸の製造法

頭 昭61-281589 創特

②出 頤 昭61(1986)11月26日

優先権主張 ⑫昭61(1986)10月9日⑬日本(JP)⑪特願 昭61−240558

⑫発 眀 渚 腠 尾 明 ⑫発 者 Ш 丸

達 郎 明 彦 神奈川県相模原市相模台6-29-1 神奈川県川崎市多摩区登戸3150

②発 明 者

也

莪

東京都町田市中町3-9-11

眀 70発 者 伊 藤 願 他出 協和醱酵工業株式会社

1:19)

神奈川県相模原市相原字八幡西218-14 東京都千代田区大手町1丁目6番1号

..発明の名称

5'-グアニル酸の製造法

#### 2. 特許請求の範囲

- (1) グアニル酸合成酵素遺伝子の上流にP。プ ロモーター遺伝子を保持するDNA断片とペ クターDNAとの租換え体DNAを用いて、 温度感受性のCIリプレッサー遺伝子を保持 する大腸菌を形質伝換して得られる形質伝換 株を培地で培養し、得られた培養液、菌体ま たはそれらの処理物を酵素源とし、5′-キサ ンチル酸、アデノシンー三ーリン酸、および アンモニアまたはグルタミンを基質として反 応を行い、反応核中に5′-グアニル酸を書積 せしめ、该反応液から5′~グアニル酸を採取 することを特徴とする5′ーグアニル酸の製造
- グアニル酸合成酵素遺伝子の上流にP、プ ロモーター遺伝子を保持するDNA断片とべ

クターDNAとの租換え体DNAを用いて、 温度感受性のCIリプレッサー遺伝子を保持 する大脳菌を形質伝換して得られる形質転換 旅を、5'ーキサンチル酸、アデノシン-旦-リン酸およびアンモニアまたはグルタミンを 酸を鬱積せしる、咳培養液から5′ーグアニル 酸を採取することを特徴とする5′ーグアニル 酸の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は遺伝子の組換えDNA手法により5% - グアニル酸(以下GMPと称す)を製造する 方法に関する。さらに詳細には、本発明は5′~ キサンチル酸 (以下XMPと称す)、アデノシ ン-三-リン酸(以下ATPと称す)およびァ! ンモニアまたはグルタミンから G M Pを合成す るグアニル酸合成酵素(別名:キサンチル酸ァ ミナーゼ、以下GMPシンセターゼと称す)の 遺伝子を含むDNA断片とペクターDNA断片 との租換え体DNAを用い、敵生物を形質転換

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

## ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-233798

@Int\_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和63年(1988)9月29日

12 P 12 N 12 P С 19/32 15/00 /(C 19/32

1:19)

Z - 7236 - 4B A - 8412 - 4B

審査請求 未請求 発明の数 2 (全9頁)

⑤発明の名称

C 12 R

5′ーグアニル酸の製造法

昭61-281589 创特 頭

19日 ᅋ 昭61(1986)11月26日

優先権主張

愛昭61(1986)10月9日發日本(JP)動特願 昭61-240558

⑫発 眀 者 膵 尾 牽 郎 神奈川県相模原市相模台6-29-1

四発 眀 老 丸 山

眀 彦 神奈川県川崎市多摩区登戸3150

⑦発 明 者 西

也

莪

東京都町田市中町3-9-11

眀 者 で 発

藤 伊

神奈川県相模原市相原字八幡西218-14

の出 頭 人 協和函發工業株式会社 東京都千代田区大手町1丁目6番1号

..発明の名称

5'ーグアニル酸の製造法

#### 2. 特許請求の範囲

(1) グアニル酸合成酵素遺伝子の上流にP、プ ロモーター遺伝子を保持するDNA断片とべ クターDNAとの租換え体DNAを用いて、 温度感受性のCIリプレッサー遺伝子を保持 する大腸菌を形質転換して得られる形質転換 株を培地で培養し、得られた培養液、菌体ま たはそれらの処理物を酵素觀とし、5′-キサ ンチル酸、アデノシン・三ーリン酸、および アンモニアまたはグルタミンを基質として反 応を行い、反応放中に5′-グアニル酸を蓄積 せしめ、核反応液から5′ーグアニル酸を採取 することを特徴とする5′-グアニル酸の製造 法。

グアニル酸合成酵素遺伝子の上流にP、ブ ーター遺伝子を保持するDNA断片とペ

クターDNAとの組換え体DNAを用いて、 温度感受性のCIリプレッサー遺伝子を保持 する大腸菌を形質伝換して得られる形質伝換 株を、5/-キサンチル酸、アデノシンニニュ リン酸およびアンモニアまたはグルタミンを 含む培地で培養し、培養液中に5′ーグアニル 静を密積せしめ、終路業務から5′ーグアニル 酸を採取することを特徴とする5′ーグアニル 酸の製造法。

#### 3. 発明の詳細な説明

本発明は遺伝子の組換えDNA手法により5% - グアニル酸(以下 C M P と称す)を製造する 方法に関する。さらに詳細には、本発明は5′-キサンチル酸(以下XMPと称す)、アデノシ ン-三-リン酸(以下ATPと称す)およびア ンモニアまたはグルタミンから G M Pを合成す るグアニル酸合成酵素(別名:キサンチル酸ア ミナーゼ、以下GMPシンセターゼと称す)の 遺伝子を含むDNA断片とベクターDNA断片 との租換え体DNAを用い、微生物を形質転換

# 時開昭63-233798 (2)

して得られる形質転換件を培地に培安し、得られた培養液、酸体またはそれらの処理物を部業れた培養液、酸体またはそれらののGMPの製土 源とする反応によるXMPからのGMPの製土 法に関する。

CMPには調味料としての大きな用途があり、 より安価な工業的製法の開発が望まれている。

GMPの製法としては、ジボ核酸を分解する 方法、発酵法により前級物質(グアノシン等) を生産し、合成法によってGMPに変換する方 法、微生物により直接発酵生産する方法などが 知られている。

本発明者らは、XMPからGMPを製造する 方法について検討した結果、先にXMPから GMPを生成する酵素であるGMPシンセター せの遺伝子(以下guaAと称することもある) をプラスミドベクターPBR322にクローン 化し、さらにguaAの上流に大腸菌のトリブ 化し、さらにguaAの上流に大腸菌のトリブ トファンオペロンのプロモーター(以下 t r P プロモーターまたはPtrpと称す)を連結し た組換え体プラスミドを造成し、返プラスミド

し、その培養液、培養園体またはそれらの処理 物を酵素源として抜酵素反応を行い、もしくは 物を酵素源として抜酵素反応を行い、もしくは りま形質転換炉を5・1・キサンチル酸、アデノシン は形質転換炉を5・1・キサンチル酸、アデノシン ニーリン酸、およびアンモニアまたはグルタ こと含む培地で培養し、かくして得られる反 いたまたは培養液からGMPを採取するGMP の製法である。

本発明に用いるGMPシンセターゼ遺伝子を含むDNA断片としては、原核生物、パクテリオファージ、またはブラスミドに由来するものがあげられるが、なかでも大腿歯出来のGMPシンセターゼ遺伝子を含むDNA断片ならびにシストンを保有するプラスミドが肝適である。具体的には大腿歯染色体由来のイノシン酸アヒドロゲナーゼの遺伝子(以下BuaBと称することもある)とBuaAの両遺伝子を含むDNA断片と、コリシンEに以下ColEにあす)DNAとのハイブリッドブラスミドであるpLC34-10またはpLC32-25 (いずれもNethods in Enzyaology 68,396-408 (1979)

を微生物に形質転換して得られるで質転換れが
XMPをGMPに変換する高い活性を有することを見出した(公開特許公領昭 6 b - 1 g 2 5 g ?

B公報総照)が、さらに検討を進めた結果、Pu
プロモーター遺伝子の下流にGMPシンセター
での遺伝子を有するDNA断片を挿入したプラスミアを有するBNT、温度感受性のClivityを有する大調で
プレッサー遺伝子(Clivity)を有する大調で
と形質に対することにより、XMPをGMPに
を検する活性が著しく強化された菌体を取得で
さることを見出し、本発明を完成するに至った。
以下に本発明を辞細に説明する。

本発明は、XMP、ATPおよびアンモニアを主たはグルタミンから酵素反応によりGMPを生成せしめるに際し、ベクターDNAのP」プロモーター遺伝子の下液にGMPシンセターゼ 遺伝子を含むDNA断片を挿入した組換え体プラスミドDNAを得、これを用いて温度感受性のCIリブレッサー遺伝子を保持する大鵬関を形質転換し、得られた形質転換株を培地に培養

記載)が8uaAの供給酬として好適であり、これらのプラスミドを含有する大陽菌」A200 体 (Yale 大学.E. coli genetic stock center (以下CGSCと称す)から入手、し、Clarke a J. Carbon, Cell 9. 91~99 (1976) 記載)から Carbon, Cell 9. 91~99 (1976) 記載)から 公知の方法(Nucleic Acids Research 7. 1513 公知の方法(1979),以下プラスミドの取得にはこの方法を用いる。)によりプラスミドDNAを分離精製する。

さらに、PL34-10からguaB遺伝子の大部分を取り除き、残るguaA遺伝子を含むDNA断片の上板にトリプトファン・プロモンターを授続し、これとPBR322プラスミンペクターを結合して造成 (特開昭60-ドペクターを結合して造成 (特開昭60-192597号公報参照) したPXAR66ブラスミドも評価である。

大陽園の染色体上において g u a A は g u a B のすぐ下流に位置し、 g u a A、 g u a B 両遺 伝子は g u a B 上流のプロモーター・オペレー ター領域とともに l つのオペロンを形成してい

#### 特別四63-233798(3)

る (Notec. gen. Genet. 147, 203-208 (1976))。 CMPが磁体内に蓄積すると両遺伝子の発現 は抑制される。またguaBとguaAの間 (またはguaB領域内)に上流のプロモータ ーより低い転写活性を有する第2のプロモータ - (Secondary Promoter) が存在することが知 られている (J. Bact, 131, 685-688 (1977))。 本発明に用いるGMPシンセターゼを効率よ く発現する組換え体プラスミドの構築に用いる プラスミドとしては、大腸菌中でGMPシンセ ターゼの遺伝子が発現できるものならどのよう なプラスミドでも使うことができる。より好ま しくは、抗生物質耐性等の性質を宿主菌に付与 する性質を有するものが好ましい。具体例とし T p B R 3 2 2 (Gene 2, 95 (1977)) . p B R 3 2 5 (Gene <u>4.</u> 121 (1978) )から誘導され たP<sub>L</sub> プロモーターを含むpPLDl, pP<sub>L</sub> T 4. pPt T20. pPA1. pPLA667 ラスミドがあげられる。

遺伝子を含むDNA断片とベクターDNAと

の租後え体の作製は、公園のは消費内租換え DNA技法を用いることにより実施できる。は 験を内のDNA組換えは、通常、目的の遺伝子 を含む供与体DNAとベクターDNAの物理的 もしくは酵素的切断と結合(リガーゼ反応)に より行われる。リガーゼ反応液中からの目的組 換え体の取得は、このDNA混波を用いて直接 大腸菌を形質転換し、目的の遺伝子の遺伝情報 に由来する遺伝形質が付与された形質転換株を 選択分離し、その培養菌体から抽出単離するこ とにより達成できる。 pBR322等の薬剤耐 性を宿主株に付与するベクターを用いる場合は、 形質転換後まず薬剤耐性株を選択し、しかる後 に目的の遺伝子の遺伝情報に由来する遺伝形質 が付与された形質転換株を分離する方法によっ ても目的の租換え体を得ることができる。

本発明の宿主微生物としては、スファージの c 【リプレッサーが温度感受性となった変異遺伝子(例えば c 【oss、など)を保持している大 協菌であればいずれでも使用できるが、具体的

にはエシェリヒア・コリMP347(FERM BP-408)、エシェリヒア・コリNr69 (以下エシェリヒア・コリをE. coliと略記する) などを例示することが出来る。

宿主徴生物の組換え体 D N A による形質伝換は公知の方法 [Cohen et al.: Proc. Natl. Acad. Sci U.S.A. <u>69</u>, 2110 (1972) ,以下B.coliの形質伝換はこの方法による。」により行うことができる。

宿主としてアンピシリンに感受性であるB, coli MP347株を用いる場合、形質転換の結果ア ンピシリン耐性となった株を選択し、その中か らグアニル酸シンセターゼ活性が強化されてい る菌株を選ぶことにより、組換え体ブラスミド の保有しているguaAが宿主細胞中で発現し うる組換え体を選択することが出来る。

かくして得られた形質転換枠を通常のE. coli の培養方法によって培養することによって、 XMP. ATPおよびアンモニアまたはグルタ ミンからGMPを生成する強力な酵素活性を有 する培養液もしくは菌体またはそれらの処理物を得ることができる。すなわち、核形質転換株を炭素源、窒素源、無機物、アミノ酸、ピタミン等を含有する通常の培地中において、好気的条件下にて温度、PHなどを網節しつつ培養を行えばよい。

皮素源としては、グルコース、フラクトース、
シュークロース、マルトース、マンニトール、
ソルビトールなどの炭水化物、糖アルニール、
グリセロール、澱粉加水分解液、糖蜜などが使用でき、またビルビン酸、乳酸、クエン酸など
の各種有機酸、さらにはグルタミン酸、メチオニンなどの名種でミノ酸も用いるる。

窒素源としては、アンモニアあるいは塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、炭酸アンモニウムなどの各種無機および有機アンモニウム塩類、グルタミン酸、グルタミン、メチオニンなどのアミノ酸、あるいはペプトン、N 2 - アミン、コーン・スチーブ・リカー、肉エキス、酢母エキス、カゼイン加水分

# 時開昭63-233798 (4)

さらに無機物としては、燐酸二水素カリウム、 燐酸一水素ナトリウム、硫酸マグネクウム、塩 化ナトリウム、塩化カルシウム、塩化鉄、硫酸 顕、塩化マンガン、モリブデン酸アンモン、硫 酸亜鉛などを必要に応じて添加する。微生物の 生育に必要なピタミン、アミノ酸源などは前記 したような他の培地成分に伴って培地に供給さ れれば特に加えなくてもよい。

培養は、援遠培養あるいは通気損拌培養などの 好気的条件下に行う。培養温度は20~50℃、 好ましくは30~45℃がよい。とりわけGMP・ シンセターゼ活性の高発現のためには培養の最 初もしくは途中から37℃ないし45℃に保つ ことが有効である。培養中の培地のpHは中性 付近に維持することが望ましい。培養時間は通 常1~24時間である。

かくして得られる微生物の培養物を、そのま

ができる。この際、PHを6~10に顕節することが望ましい。培地中および反応液中の各基質および添か物濃度(g/l)は:XMP 1~100:ATP 1~100:MgSO.·7H,O 1~50:(NH,),SO.·7H,O 1~25:グルタミン 1~25である。

XMP派としては、高度精製機品のほか、数生物によるXMP発酵液をそのまま、またはその機縮物。さらにはその部分精製機品など、CMP蓄積を妨げない限りXMPを含有するものであればいずれでも用いうる。

ATP課としては、高度精製標品のほか、ア デニンをエネルギー供与体存在下に微生物菌体 と接触せしめることにより得られるATP含有 液(特開昭59-51799)またはその菌体 除去液、さらにはそれらの濃縮液などを用いる こともできる。

界面活性剤としては、ポリオキシエチレン・ ステアリルアミン (例えばナイミーンS-215. 日本油脂社製)、セチルトリメチルアンモニウ

ま、または彼ちを物を種々処理して得られる処理物を用いて、これとXMP、ATP、およびアンモニアまたはグルタミンとを接触させる。処理物としては、培養物の濃縮物もしくは乾燥物、培養物を遠心分離機で処理して得られる処理物、培養物を遠心分離機で処理して得られる処理物、界面活性剤処理物、有機溶剤処理物、溶固健素処理物、固定化菌体あるいは菌体からの抽出酵素機品などがあげられる。

接触反応は水性媒体中であればいずれでも行うことができ、最も好適には微生物の培養液中にXMP、ATP、およびアンモニアまたはグルタミンさらに必要に応じて界面活性剤およびノまたは有機溶剤を存在せしめて培養液中にGMPを審験せしめるか、培養体了後に培養液、圏体、もしくはそれらの処理物にXMP、ATPおよびアンモニアまたはグルタミンを加え、さらに必要に応じて界面活性剤およびノまたは有機溶剤を加え、20~50でにて1~48時間反応させることによりGMPを審験させること

ム・プロマイド等のカチオン性界面活性剤、ナトリウムオレイルアミド硫酸等のアニオン系界面活性剤、ポリオキシエチレンソルピタン・モノステアレート(例えばノニオンST221.日本油脂社製)等の非イオン性界面活性剤、ラウリルベタイン(例えばアノンBF、日本油脂社製)等の両性界面活性剤等が用いられる。

有機格剤としては、トルエン、キシレン、脂肪皮アルコール、ベンゼン、酢酸エチルなどが用いられ、その濃度は $0.1\sim50$  ml  $/\ell$ 、好ましくは $1\sim20$  ml  $/\ell$  がよい。

水性反応核中に審職したGMPを採取する方法としては、活性炭やイオン交換樹脂等を用いる過常の方法を用いることができる。

以下に本発明の実施例を示す。

#### 特開昭63~233798 (5)

実施例1.

G M P シンセターゼを効率よく発現する組換 え体プラスミドの造应

i) Pt - ATCペクターの造成

P・ - プロモーターとトリプトファン・プロモーターのつながったプロモーターの位を有するPP。 T 4 プラスミド・ベクター (公開特許公報昭 6 0 - 1 2 6 0 8 6 号公報容照) 保持株である B. coli IP。 T 4 株 (FERM BP 4 0 6)をバクトトリプトン (ディフコ社製) 1 0 g/l。 辞母エキス (ディフコ社製) 5 g/l。 Na Cl。 5 g/lを含み、PHを7.2 に調査した L 培地に植園し、3 0 で 1 8 時間培養した。 得られた培養園体から前述の公知の方法に従いプラスミドしない 関り、菌の培養および保存にはし培地を用いた。

上記で脚製した p P L T 4 プラスミド D N A 約 5 μgを 1 0 m M トリス・塩酸 ( p H

遠心分離後上層を採取し、2倍量の氷冷エタノールを加え、-80でにて30分間静置した。このエターール混合物を遠心分離後上滑を捨て、沈澱をT4DNAリガーゼ緩衝液
[20mMトリス・塩酸(pH7.6)、10mM MgCls、10mM ジチオスレイトール、いうmM ATPを含む]40畑に溶解し、2単位のT4リガーゼを加え、4でにて18時間処理した。この様にして得られた組換之体プラスミドDNAを用いてE.coliMP347株をCohenらの方法(前述)により形質転換し、アンピシリン(50畑/ml) 耐性の形質転換株を得た。

この形質伝換株からプラスミドを分離精製し、XhoI、BgII等の制限酵素で消化することにより、プラスミドの構造解析を行った結果、P、一プロモーターの上流にあるXhoI部位およびBgII部位が失われていることを確認し、このプラスミドをpP、T20と名付けた。

7.5) , 100 mM NaC & , 7 mM MRCl, および6mM 2-メルンプトエ タノールを含む疑街故(以下"Y-100級 街旅"と略称する。なお、他の成分の濃度は 同じでNaClの決定が50mM、0mMの ときそれぞれ \* Y - 5 0 級街被 \* 、 \* Y - 0 疑衡液"と称する) 50 世に溶かし、20単 位の制限酵素Bg ℓ Ⅱ [宝甜造社製、以下特 記しない限り制限酵素は経て宝酒造社製を用 いた]を加え、37℃で2時間消化反応を行 った。このBg ℓ Ⅱ 消化反応被30 μに5倍 義度のBa & 3 1 級街放 [ 1 0 0 m M トリス ·塩酸(pH8.1)、60mM MgCla、 60mM CaCl:、3M NaClを含 む] 2 0 点、蒸留水 4 8 点、および 1 単位の B a & 3 1 (Bethesda Research Laboratories 社製)を加え、30℃にて10秒間消化反応 を行った。反応被に [00世のフェノール: クロロホルム (容量比1:1) 混合液を入れ 十分機搾することにより反応を停止させた。

次に、pPL T20DNA約5個をY-100種街被50世に終かし、20単位の Xholを加え、37℃で2時間消化反応を 行った。このXhol消化反応被30似に5 倍濃度のBa & 3 1 級衝液 2 0 μk、蒸留水 4 8 心および1単位のBal31を加え、30℃ にて3分間消化反応を行った。フェノール: クロロホルム抽出、エタノール沈澱ののち、 得られた沈霞を20mmのT4DNAリガーゼ 硬衝波中において、2単位のT4DNAリガ ーゼにより4℃で18時間結合反応を行った。 この様にして得られた組換え体プラスミド DNAを用いて B. coli MP347株を形質 転換し、アンピシリン耐性株を得た。この中 から、テトラサイクリン (20 m/ml) 耐性 株を選択し、プラスミドDNAを分離し、 PL ープロモーターを含むEcoRI-Hind Ⅲ断片の塩基配列をマキサム・ポルパート法 [Proc. Hatl. Acad. Sci. 74, 560 (1977) 参照]により決定した。その結果、EcoR

# 特開昭63-233798 (6)

1 - H:nd回断片は220Kbの大きさで、 トリプトファン・プロモーター部分のみが消化されて、P: ・・プロモーターのみを有する ことを確認し、このプラスミドをpPLD1 と名付けた(第1図な照)。

トリプトファン・プロモーターの下流に開始コドンA「Gを持つPTrS10(造成法は参考例1参照)DNA約3 場をY-0度衝流 50 似に密かし、15 単位のClalを加え、37 でで2時間の消化反応を行った。次にこの反応液に、0.5 似の5 M NaClal よび15 単位のPstlを加え、37 でで2時間化反応を行った。この消化物を、低量点でがロースゲル電気泳動法[Analytical Biochemistry 98,305(1979)参照](以下DNA断片の精製にはこの方法を用いた)により、ATG部分を含む3.05 KbのDNA断片を精製した。一方、PPLD1DNA約3 場を間様の手順でClalおよびPstlで消化後、0.97 KbのPL - プロモーター

で消化後、0.97КЬのР゛ープロモーター 37℃で2時間消化反応を行った。続いて、 フェノール:クロロホルム抽出とエタノール 沈澱の後、DNA断片を全量50μ0のDNA ポリメラーゼ 1 優街液 [50 mM)トリス・ 塩酸 (pH7.6)、7 mM MgCl2、6 m M 2 - メルカプトエタノール、 0.25 m M dATP, 0.25 mM dCTP, 0.25 mM dCTP、0.25mM dTTPを含む]に 溶かし、8単位の大腸菌 DNAポリメラーゼ I · Klenow断片 ( Bethesda Research Laboratories社製)を加え、15℃で2時間 反応させ、Sphl消化によって生じた3′-突出末端を平滑末端に変えた。反応をフェノ ール抽出によって止め、クロロホルム抽出と エタノール沈殿の後、DNA断片をY-50 緩衝被50 μに添かし、20単位のPst⋅1 を加え、31℃で2時間消化反応を行った。 65℃、10分間の無処理後、低敏点アガロ ースゲル電気泳動法を用い、 P. L ープロモー

ターおよびATC部分を含む 0.97 К b の

部分を含むDNA断片を精製した。

この様にして得た的 0.5 域の p T r S 1 0 由来の D N A 断片と、約 0.2 域の p P L D 1 由来の D N A 断片を 2 0 域の T 4 D N A リ が ーゼ級衝液中で 2 単位の T 4 リ ガーゼにより 4 でで 1 8 時間結合反応を行った。このようにして得られた租換え体プラスミドを用いて E. coli M P 3 4 7 株を形質転換し、アンピッリン耐性の形質転換株を得た。

この形質転換株から、プラスミドを分離積製し、Sph!、Clai、Pstlなどの制限酵素で消化することにより、プラスミドの構造解析を行った結果、Ptープロモーターの下流にATC部分を含む4.02 KbのPtーATCベクターであることを確認し、PPA1と名付けた(第2図参照)。

(2) guaA遺伝子上流へのPt - ATG配列の極入

pPAIDNA約5 WをY-5 0 級街被 5 0 Wに容かし、2 0 単位のSph 1 を加え、

DNA断片を精製した。

一方、特明昭 6 0 - 1 9 2 5 9 7 号公银配 級の、大腸菌のトリプトファン・プロモータ ーおよびGMPシンセターゼ遺伝子(guaA) を含むプラスミドロXAR33のDNA約5 概を50回のY-1:00提衝液に溶かし、20 単位のHpalを加え、37℃で2時間消化 反応を行った。このHpal消化反応被30 雌に 5 倍濃度のBa ℓ 3 1 緩衝液 2 9 雌、蒸 留水46m、および2単位のBaℓ31を加 え、30℃にて5分間消化反応を行った。フ ェノール:クロロホルム抽出、エタノール沈 殿の後にDNA断片を30皿のY-50提街 液に溶かし、15単位のPst!を加え、 3 7 ℃で 2 時間消化反応を行った。 6 5 ℃ 1 0 分間の熱処理後、低触点アガロースゲル電気 **泳動法により、guaAのN末端側が消化さ** れた約5.5 KbのDNA断片を精製した。

この様にして得た約0.2㎏のpPAl由来 のDNA断片と、約0.5㎏のpXAR33由

#### 特開間63-233798 (プ)

来のDNA断片を20mのT4DNAリガーゼにより、4℃で18時間結合反応を行った。 得られた組換え体プラスミドDNAを用いて、 E. coli MP347株を形質転換し、アンピッリン副性の形質転換体を得た。

このアンピシリン耐性株をしら地で3Uでにて4時間、さらに40℃にて3時間培養し、 後述する方法でGMPシンセターゼ活性を調べ、pXAR33を保有している E.coli K294株と比較して高い活性を示す菌株を 選択した。

高い活性を有する菌株(A - 6 6 株、今回 寄託予定)からプラスミドを分離精製し、その構造解析を行った結果、A - 6 6 株の保有 するプラスミド p P L A 6 6 は g u a A 遺伝 子の上流に P 、 - A T G 配列が挿入された構造を有していた。

G M P シンセターゼ活性の測定は公知の方法 (J. Biol. Chem., <u>226.</u> 351-363 (1957) )を下記のように若干改変して実施した。

組成の反応被中に共存せしめ、42℃にて展 通し、XMPからCMPへの転換反応を行っ た。

GMPの生成は、経時的に反応被を採取し、 40倍容量の3.5%適塩素酸と混合し、遠心 分離後上滑の290nmの吸光度を測定する ことにより定量した。

第1表に本発明で使用もしくは取得した協 株のGMPシンセターゼ活性を示す。

括性は I 分間に I μ molの G M P を生成する活性の量を I 単位とした。

第 1 表

宿主菌株	プラスミド	寄託番号 (£	湿潤菌体当り 活性 単位/g湿潤菌体)
M P 3 4 7 K 2 9 4 K 2 9 4 M P 3 4 7	p X A R 3 3 p P L A 6 6	FERM BP-408 FERM BP-526 FERM BP-500 FERM BP-1200	0. 7 9 0. 8 8 '' 7 3. 5 '' 3 2 7

1) 公開特許公報昭60-192597号公報参照

pPLA66を含む大腸菌菌株は、Escherichia

なお、活性測定に供する E. coli のうち、 K294株およびK294/pXAR33株 はその経培養(し培地にて30℃、一晩培養) をMg培地 (NH。Cllg/l、Na,HPO。 6 g / l . K H 2 P O . 3 g / l . N a C l 5 g / l . M g S O . · 7 H 2 O 0. 2.5 g / l . グルコース3g/ℓ、ピタミンB、4g/ℓ、 カザミノ酸2g/ℓを含む)に接値し、30 セにて18時間仮とう培養した。一方、MP 3 4 7 株およびMP3 4 7 / pPLA 6 6 株 は、確培集(し培地にで30℃、一晩培養) をL培地に1%接種し、30℃にて4時間、 40℃にて3時間振とう培養した。これらの 培養液を蒸留水により希釈し、これにトルエ ンを林油度?Onl/ eとなるように添加し、 37℃にて20分間振とうした。

このトルエン処理培養液を160mMトリス・塩酸(pH8.6)、12mM ATP、25mM XMP、16mM MgSO.・7H<sub>2</sub>O、40mM(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>からなる

coli MP347/pPLA66 FERM BP-1200として工業技術院改生物工業技術研究所に昭和61年11月6日付で寄託してある。

突施例 2.

実施例1で得たpPLA66保有株(PLA66)の培養液(湿潤肉体重量4.8 mg/ml)を遠心分類により20倍に遺類し、これにトルエンを終過度で20ml/ ℓとなるように添加し37でにて20分間投資した。次にXMP・Na・・7H・0 20 mg/ml、ATP・Na・・3H・020mg/mlを含み、pHを8.6に調整した反応液30mlを200mlビーカーに入れ、これに上紀トルエン添加値体懸濁液0.2mlを添加した。この反応液をマグネティック・スターラーにて提幹(900でpm)し、苛性ソーダにてpHを8.6に調節しつつ、42でに3時間保った。この反応の結果、反応液中に15.9 mg/mlの5′- GMP・Na・・7H・0 が生成した。なお、PLA66株に代

## 特開昭63-233798(8)

えて、宿主であるMP347株を用いた場合の 生成量は leg/al以下であった。 実施例3.

PLA66株を30miのし培地を含む300ml容三角フラスコに植園し、ロータリー・シェーカー (220rpm)にて、30でで4時間、さらに40でで3時間復復培養を行った。該培養液にトルエン、XMP・Na・7H,O.ATP・Na・3H,O.(NH・),SO。をそれぞれ20ml/ml.20mg/ml.20mg/ml.10mg/mlとなるように添加した。温度を42でに保ち、苛性ソーダにてPHを8.6に調節しつつ、さらに10時間援盪培養を続けた。その結果、培地中に17.7mg/mlのGMP・Na・7H,Oが生成蓄積した。なお、PLA66株の代わりに宿主であるMP347株を用いた場合の生成量は1mg/ml以下であった。

#### 参考例 1.

A T G ペクター p T r S 1 0 の造成: 第 3 図に示した手順に従い、 3 7 0 塩基対の

#### 約0.5 堀を得た。

上記で得たpTrS3由来のPstl-Hpa 1 断片0.1 weとpKYP10由来のPstl-Hpa1 断片0.1 weをT4リガーゼ優衡被20 wiに溶かし、さらにT4DNAリガーゼ2単位 を加え、4でで18時間結合反応を行った。

得られた組換之体プラスミドの混合物を用いて大腸菌HB101件を形質伝換し、Ap゚のコロニーを得た。このコロニーの培養菌体からプラスミドDNAを調製し、制限酵業Pst I. HpaI,Banm,NsiI,SphIを用い構造解析を行った結果、目的のプラスミドpTrsl0が得られたことを確認した。

#### 発明の効果

本発明によればXMPを効率よくGMPに変 物できる。

#### 4.図面の簡単な説明

第1図はプラスミドpPLD1の造成工程を示す。

第2回はプラスミドpPLA66の造成工程

大きさのポータブル・Ptrp断片を持ち、 SD配列とATC開始コドンの間の距離が13 塩基で、かつATCコドンの直板にSphlサイトを有するATCベクターpTrS10を造成した。

まず、特開昭58-110600号公督記載の方法で顕製したpTrS3 3 3 概をY-100 銀衝液30 似に絡かし、制限酵業Pst!とHpalをそれぞれ6単位ずつ加え、37℃で3時間切断反応を行った。この反応被からLGT法によりPtrpの一部とATG開始コドンを含む約3.1 KbのDNA断片(Pst!-Hpa!断片)約2 概を得た。

一方、特開昭 5 8 - 1 1 0 6 0 0 号公報記載
の方法で調製した p K Y P 1 0 3 m を Y - 1 0 0 級価液 3 0 m に溶かし、制限酵素 P s t I と H p a I を それぞれ 6 単位 ごつ加え、 3 7 でで 3 時間切断反応を行った。この反応液からして 7 法により、 P t r p の一部を含む約 1.0 8 K b の D N A 断片 ( P s t I - H p a I 断片)

#### を示す。

第3図はプラスミド p T r S l O の造成工程を示す。

特許出賴人 (102) 協和解除工業株式会社 代表者 加 籐 幹 夫

## 特問昭63-233798 (9)

第3図





